



(ff) EP 1 206 561 B1

(12)

# FUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

- (45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 19.02.2003 Patentblatt 2003/08
  - (21) Anmeldenummer: 00972602.7
- (22) Anmeldetag: 27.09.2000

- (51) Int Cl.7: C12N 15/82, C12P 21/02. A01H 5/00 // C07K14:52
- (B6) Internationale Anmeldenummer: PCT/DE00/03374
- (87) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 01/025456 (12.04.2001 Gazette 2001/15)
- (54) VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG PROTEINÖSER SUBSTANZEN METHOD FOR PRODUCTION OF PROTEINACEOUS SUBSTANCES PROCEDE DE PRODUCTION DE SUBSTANCES PROTEIQUES
- (84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorităt: 01.10.1999 DE 19947290
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 22.05.2002 Patentblatt 2002/21
- (73) Patentinhaber: greenovation Biotech GmbH 79111 Freiburg i.Br (DE)
- (72) Erfinder:
  - BESKI Raif
  - 79254 Oberried (DE)
  - GORR, Gilbert 79112 Freiburg im Breisgau (DE)
- (74) Vertreter. Stürken, Joachim et al Joschim Stürken Patentanwaltsgesellschaft mbH Engesserstrasse 4 a 79108 Freiburg I. Br. (DE)
- (56) Entgegenhaltungen: WO-A-91/02066 WO-A-98/21348 WO-A-99/38990

WO-A-98/36085

WO-A-97/04122 DE-A- 19 629 402

- REUTTER, K., ET AL.: "Production of a heterologous protein in bioreactor cultures of fully differentiated moss plants\* PLANT TISSUE CULTURE AND BIOTECHNOLOGY, Bd. 2, Nr. 3, 1996, Seiten 142-147, XP001002564 in der Anmeldung erwähnt
- BORISJUK, N.V., ET Al.: "Production of recombinant proteins form plant root exudates" NATURE BIOTECHNOLOGY, Bd. 17, Mai 1999 (1999-05), Seiten 466-469, XP002169838
- · RESKI R: "DEVELOPMENT, GENETICS AND MOLECULAR BIOLOGY OF MOSSES" BOTANICA ACTA, STUTTGART, DE. Bd. 111. Februar 1998 (1998-02), Seiten 1-15. XP000985073 ISSN: 0932-8629
- . FIREK S ET AL: "SECRETION OF A FUNCTIONAL SINGLE-CHAIN EV PROTEIN IN TRANSGENIC TOBACCO PLANTS AND CELL SUSPENSION CULTURES" PLANT MOLECULAR BIOLOGY.NL.NIJHOFF PUBLISHERS, DORDRECHT, Bd. 23, 1993. Seiten 861-870, XP002033959 ISSN: 0167-4412
- . WEI W S ET AL: "A perfusion air-lift bioreactor for high density plant cell cultivation and secreted protein production" JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY.NL.ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, Bd. 50, Nr. 2, 1, Oktober 1996 (1996-10-01), Seiten 225-233. XP004037059 ISSN: 0168-1656

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

DATABASE BIOSIS (Online) BIOSCIENCES INFORMATION SERVICE, PIII.ADELPHIA, PA, US; Mai 1999 (1999-05) ZEIDLER MATHIAS ET AL: "Transgene expression in the moss Ceratodon purpureus." Database accession no. PREV199900356S31 XP002169839 & JOURNAL OF PLANT PHYSIOLOGY, Bd. 164, Nr. 5-5, Mai 1999 (1999-05), Seiten 641-650, ISSN: 0176-1617

## Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft allgemein das Gebiet der Herstellung proteinöser Substanzen in pflanzlichen Matoriallen. Insbesondere betrifft die Erfindung ein neues Verfahren zur Herstellung gewünschter proteinöser Substanzen im Mosean.

[10002] Die Verwendung biotechnologischer Verfehren zu Produktionszwekken stellt für den Menschen eine bedeunode Möglichkeit dar, Substanzen zu produksieren, die auf anderen Weg. z.B. durch chemische Synthese, ger nicht bzw. nicht wirtschaftlich herzustellen eind und alle Rohatelf ein der Natur nicht in ausroichenden Mongen zur Verfügung stehen. Obwohl mehr als 10.000 Sekundiarmetaboilte aus Pflenzen bekannt alnd, werden nur wonige dieser Verbündungen mit Hille von pflanzlichen Zellkulturen in technischen Maßstäben gewonnen. Bei diesen Substanzen handelt es sich in erster Linie um Sekundiarmetaboilte, die pharmazeutieste Wirkungen zeigen. Beispielhaft selen hier a) Berbeinen (Produktion im 4000 1-Maßstab) mit bakterostalischer und fungstöder Wirkung (Y. Fujita und N. Tabate, in: Plant tissue and cell culture, plent science; Vol. 3, S. 168, C.E. Green et al. (Hrsg.), A. R. Liss Inc., New York (1987)), b) Silknoin (760 1-Maßstab) mit ambiotischer und entzündungshemmender Wirkung (M. Tabata und Y. Fujita, in: B) cetendogy in plant science; S. 207-218, P. Day et al. (Hrsg.), Academic Press, Orlando (1995)), und c) Pacitaxel (75000 1-Maßstab), besser bekannt als Taxo, in Hafulturorwirkung (M. Jaziri et al., Täxus sp. cell, itseue and organ cultures as alternative sources for taxolids production: a literature survey, Plant Cell Tiss. Org. Cult., 46, S. 59-75 (1996))

[0003] Ein weiteres wichtiges biolechnologisches Verfahren, bei dem pflanzliche Zellkulturen genutzt werden, stellt die Biotransformation von Digloxin in hierz- und Kreislaufmedikament, dar. Diese stereospezillischer Hydroxylicrungsreaktion gelang mit höhen Ausbeuten in Bioreaktivilturen von Diglanziafe inarte (E. einehard und W. Kreis, Kultivierung von pflanzichen Zellen im Bioreaktor, Bio. Engin., 5, S. 135-136 (1989)). Eine aktuelle und umfangraiche Übersicht der Verwendung pflanzicher Zellkulturen in der Biotechnologie findet sich bei H.-P. Mühlbach, Use of piant cell dutures in biotechnology, Biotechnol. Annu. Rev., 4, S. 113-7/6 (1989).

26 [0004] Die Entwicklung von genetischen Transformationsmothoden für höhere Pflanzen zu Beginn der 80er Jahre machte es möglich, die Produktivität von Pflanzen für bestimmte sekundäre Inhaltestoffe durch Transformation der Gene für bestimmte Seklüsselnerzyme der entsprechenden Stoffwechselwege deutlich zu erhöhen. Neben der Überwewndung transgener vollständiger Pflanzen wurden auch pflanzliche Zelfkalfuren genatzt. Beispielnät sei hier die Überexpression einer baktoriallen Lysindeachroxylsee in transgenen Wurze haarkufutren von Micotiana tabacum genannt, die zu einer Einöhung der Ausbeuten der biogenen Amine Cadaver in und Anabasin um das bis zu 14-fache führte (J. Barfin et al., Genezic modification of plant secondary metabolism: Alteration of product levels by overspression einen Einöhung der Ausbeuten der Diplant Biology, Studies in Plant Schene, Vol. 4, S. 57-81, D.D.Y. Rysu und

S. Fursasak (Hrsg.), Elsevier, Amsterdam (1994).
[0005] Durch die Applichkeit des DNA-Trensfors in Pflanzen wurden allerdings nicht nur quantitative umd qualitative ver der veränderungen von Pflanzeninhaltsstoffen möglich. Pflanzen und offlanzliche Zollkulturen wurden derüber hinaus für veränderungen von Pflanzeninhaltsstoffen möglich. Pflanzen und offlanzliche Zollkulturen wurden derüber hinaus für

de Horstüllung heterologer Proteine Interessant (A.S. Molfat, High-Tech plants promise a bumper crop of new products, Science 265, 8.7-771 (1982)), woole im weesnitchen zwei unterschiedliche Ansätze gewählt wurden. [1006] Die rine Ansatz beinhaltet die Produktion heterologer Proteine in transgonen vollständigen Pfanzzen. Neben

der Produktion von Antikörporn in transgenen Tabak-pflanzen (J.K.-C.Ma et al., Generation and assembly of secretory antibodies in plants, Science 268, S. 716-719 (1969) wurde die Expression und richtige Prozesierung von humannen Serumalburnin sowohl in transgenen Tabak- als auch in Kartoffopflanzen beschrieben (P.C. Sijmons et al., Production of correctly processed human serum alburnin in transgenen plants, BioTechn., 8, S. 217-221 (1990)). Ebenfalls in transgenen Tabakspflanzen wurde der humane epidermale Wachstumsfatkor (hEGF) opprimter (A.-H. Salmanian et al., Synthesis and expression of the gene for human epidermal growth factor in transgeneic potato plants, Biotechnot. Lett., 18, S. 1055-1098 (1995). Aber auch andere Pflanzen wurden overwender. Die Produktion von Leu-Enkephalin wurde erfolgreich mit Arabidopsis theilanse und Brassics nagus durchgeführt (E. Krebbers und J. Vandokerchove, Production of poptidies in plants eeds, Tibtoch, 8, S. 1-3. (1990). Ferner wurden transgene Vigna unguleutate Pflanzen für die Expression von Chhrären Viruspartikeln, die als Vaccine dienen, verwendet (K. Dalsgaard et al., Plant-derived vasche protects target animals against a virul deseae, Nat. Biotoch, 1, S. 2, 44-822 (1997).

[0007] Ein grundsätzlicher Nachteil bei der Verwondung vollständiger Pflanzen wie der oben beispielnaft beschriebenen liegt in der Nolwendigkeit ihrer zeitaufwendigen und kostenintensiven Kulthivierung sowie in der für industig lier Produktionsmaßsäbe orforderichen großdermeisonienten Abeuflößen. Derüberhinaus erforder die Aufreinigungder gewünschten Ziolsubstanzen aus vollständigen Pflanzen in der Regel komplexe Verfahrensschritte, insbesondere dann, wenn an die Beschaffenheit und Qualität der Produkte hohe Anforderungen gestellt werden, wie es bei pharmazeutisch oder ernährunsschwischoische intrussteraden Sustanzen der Fall ist.

[0008] Im zweiten Ansatz wurden transgene Tabakcellkulturen für die Produktion von Antikörpern genutzt. Beschrieben ist beispiclsweise die Expression von Antikörpern und deren Sekretion ins Medium (N.S. Magnuson et al., Enhanced recovery of a secreted mammalian protein from suspension culture of genetically modified tobacco cells, Prot.

- Expr. Fur., 7, S. 220-228 (1989). Da die Auffreinigung heterologer Proteine aus Zellen einen hohen Aufwand erfordert, astellt die Sekreiton des Zeligherteins in das Medium eine deutlich Verbesesuring dar. Darüben hinaus prochen auch Sicherheltsaspekte für die Produktion rekombinanter, pharmazoutisch rolovanter Proteine in Zollkulturen, die die transgenen Pflanzenzellen ausschließlich in Bioreaktoren kultiviert werden können und nicht freigesetzt werden müssen. Die Entwickkung von Bioreaktoren für heterortopen pflanzliche Zellkulturen in größeren Mäßstäben C.B. M.L. Shuder at al, Bioreactor engineering as en enabling technology to tep biodiversity. The case of texol., Ann. N. Y. Acad. Sci., 745. S. 455-46 (1994)) machte die notwendien Massenkultur mödich.
- [0009] Dio grundsätzlichen Nachteile dieses zweiten Ansatzes unter Verwendung pflanzlicher Suspensionskuturun ilegen in der geringen Wachtumstel, der reteilt langsemen Bildung von Sekundämetabellen, der Henmung der Produktbildung bei hohen Zelddichten mit der Folge einer geringen volumetrischen Produktivität, der Bildung von Aggregaten und Zellwandbestandteilen, sowie in der erhöhlen Serativität der Zellen gegenüber Scherkräten. Ferner ist zu berücksichtigen, daß beit Verwendung heterortopher Zeikulturen steis komplexe Modien mit einer Visitzahl z.T. teurer Inhaltsstoffe bereitgestellt worden müssen. Als gravierendster Nachteil sit gledoch das Auftreten somaklonaler Variationen in pflanzlichen in virber Zeikulturen zu ennen, was zu quantitativen und qualitäterten Veränderungen in der Produktion heterologer Proteine führt (a. z.B. M.G.K.) Jones und K. Lindsey, Plant biotechnology, in: Molecular biology and biotechnology, J.M. Walker und E.W. Gingold (Hrsg.), 2.Aufl., Royal Soc. of Chem., Burlington House, London (1986)). Insbesondore im Zusammonhang mit der Herstellung von Pharmazeulika und enderen gewünschlen Südsanzen, deren Lehördliche Zulassung eine verläßliche Cualitässischerung sowie ein standardisiertes Herstellungsversfahren fordert, ist eine Helderogenität der gebildeten Produkts und für frunktionellen Eigenschaften nicht hinnehmersverfahren fordert, ist eine Helderogenität der gebildeten Produkts und für frunktionellen Eigenschaften nicht hinnehmer.
- [0010] Die Aufgabe der vorliegenden Erlindung liegt daher in der Bereitstellung eines Verfahrens zur standardisierten Herstellung hetrerloger proteindeer Substanzen in offlanzlichen Materialien, mit welchem sowohl die beschriebenen Nachtielle der Verwendung vollständiger Pflanzen als auch die Nachtielle der Verwendung von Zeilkultursystemen im wesentlichen beseitigt werden.
- 25 [0011] Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe gelötst durch die Bereitstellung eines neuen Verfahrens zur Horstellung heterologe proteinisers Eubstanzen in pflastellehen Materialen, hal dem vollstandig differenzierten Moospflierzen unter Standardbedingungen kultiviert werden und die Gowinnung der hergestellten proteinisen Substanzen aus dem Külturmedium in wesentlichen ohne Aufbrechen der produzierenden Gowebe der Zellen erfolgt.
- [0012] Der vorliegend verwendete Begriff "noteinkäe Substanz" umfaßt Peptide, Polypeptide sowie Proteine als auch Fragmonte derseiben, wolche imbesondere für diagnostische, klinische, pharmazeutische und ernährungsphysiologische Zwecke geeignet sind. Umfaß: sind lerner soiche Moleküle, die über peptidische Bindungen verfügen und von gifanzlichem Material translatier werden.
  - [0013] Nach einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird die gewünschte heterologe proteinöse Substanz in ihrer biologisch aktiven Form in das Kulturmedium freigesetzt.
- 1014] Im Rahmen der vorliegenden Baschreibung bodoutet der Begriff "biologisch aktiv", daß die mit diesem Attriout vorsehenen Zielsubstanzen über die für den jeweiligen Verwendungszweck gewünschten oder orforderlichen funktionellen Eigenschaften verfügen, ist beispletsweise die Herstellung von Anliköpern gewünscht, so ist das produzierte Protein bzw. ein funktionellos Fragment desselben biologisch aktiv, wonn es in der Lage ist, die erwartete spezifische Bindung zum Antligen auszubilden. Für den Fachmann ist klar, daß man hierfür nicht immer das vollständige Protein benötligt sondern nach Epitopon oder niedodromolekularen Sirukturen suchen kann, welche die beabsichtigte biologische Aktivität bzw. Funktionalität sicherstellen. Ein Enzym ist beispleiswoise biologisch aktiv, wenn es in der Lage ist, sein Ziesubstart umzusetzen.
- [0015] Nach einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird das pflanzliche Material in Form von vollständigen Moospflanzen in einem Kulturmedum kultiviert, welches im wesentlichen frei von Zuckern, Vitaminen und Phytohormonen bzw. funktionellen Fragmenten derselben ist.
- [0016] Das orfindungsgemäße Verfahren bletet die Möglichkeit der Kultiverung vollständiger ausdifferenzierter Pflanzen unter standerdislerberne photoaustoriphen Bedingungen, dh. hohe das Erfordernis des Zusatzes von Zukkern, Mtaminen und Phytohormonen und dergleichen, wie es bet den im Stand der Technik bekannten heierstrophen Suspensiens Zellkultursysternen gefordert wirdt. Aufgrund der Verwendung eines kostengünstigen und elinfachen Kulturmodiums worden die Schritte zur Gewinnung und Aufreinigung der gewünschlen Zielsubstanzen erheblich vereinfacht.
  - [0017] Das im orfindungsgomäßon Verfahren einzusetzende pflanzliche Material let vorzugsweise eine volletändige Moospilanze, ausgewählt aus der Gruppo bestehend aus Laubmoosen und Lebermoosen, wibel Speziese aus den Gattungen Physcomitielle, Funaria, Sphag num und Coratodon, bzw. Marcharita und Sphaerocarpos besonders bevorzugt eingesetzt werden. Am meisten bevorzugt wird das erf indungsgemäße Verfahren unter Verwencung des Laubmooses Phiscomitiella patiens durchardführt.
  - [0018] Nach einer weiteren bevorzugten Ausführungsform kodlert das zur Transformation verwendete Nukleinsäurekonstrukt nicht nur die gewünschte proteinöse Substanz sondern auch ein Transit-Peptid für die Freisetzung der

Substanz aus der Wirtszelle in das Kulturmedium. Jegliche dem Fachmann bekannte autologe und heterologe Nukleinsäuresequenzen sind efindungsgemäß einsetzbar und können zur Schaffung einer Expressionskassette zur Transformation des Produzenten-Gewebes Verwendung finden. Besonders bevorzugt ist die Verwendung von Signalpeptiden für das endoplasmatische Heltikulum oder den zellulären Transport.

50(1913) Die zur vorliegenden Erfindung durchgeführten Arbeiten zeigen, daß das für Zellkuburen oben beschriebene Probben der eromatkonalen Wariston in photoautotrophen Flüssigkulturen von Laubmoosen nicht oxistiert. Ferner bleten die erfindungsgemäß verwendeten Moose gegenüber anderen Systemen den Vorteil einer klaren Abfolge genau definierter Differentzenungsschritte (Ohloronena, Cautonoma, Knospon, Gametophonen), die durch Zugabe von Pflanzenhormonen (Indol-3-Essigsäuer induziert die Cautonemabildung, lisopentenyi-Adenin die Bildung von Knospon, bei einfüllzßen sind (s. z.B. N.W. Ashton et al., Analysis of gametophytic development in the moss, *Physcomizella patens*, using auton and dytoklin resistant mutants, Plannia, 144, S. 427-436 (1979). Eine gezeltei differenzierungsspezifische Expression heterologer Proteine in Bioreaktorkulturen wird somit ermöglicht, wobei eine sich synchron teilende reine und demit homogene Chironema-Kultur aufgrund ihrer kontrollierbaren, gleichmäßigen Proteinproduktion im Bioreaktor und ihrer Eignung zur Verwendung homonabhängiger oder differenzierungsspezificher Promotoren erfindungsgenamäß besonders bevorzut gedenet.

[0020] Insbesondere für die Produktion von Proteinen, die eine kurze Halbwertszeit heben oder cytotoxische Wirkung besitzen, ist neben einem solchen Expressionssystem orfindungsgemäß auch ein induzierbares Promotorsystem verwendbar, wobei der 1-Promotor aus Agrobakterium turnelkacien besonders bevorzugt verwendet wird.

[0021] Die erfindungsgemäß vorgeschlagene Kultivierung von Mossen für die Produktion heterologer Proteine unter wittechaftlichen Gesichtspunkten kann beispielsweise unter Verwendung von Physocrimitelle in Großenordnungen von 2m dieser ist 1 bis zu 10 1 Volumina oder mehr in Schüttlickulturen oder mit Luft begasten Glasgeräßen erfolgen (s. z. B. R. Reski, Zell- und molekulsribiologische Untersuchungen der cytokinn-induzierbaren Gewebedillerensierung und Chloroplastentollung bei Physocrimitellag patient (Hedw.) B. S. G., Dissortation, Universität Hamburg (1969)). De es sich hierbei um die Kultur differonzierter, photoautotropher Planzen handelt, müssen dem Medium weder Planzenhorne, no, noch Visteme, noch Zucker in inzugsfügt werden. Die Kosten is nich In Vorglöcht zu den komplexen Medien, als Sich gestelle St. für tiersiche Zellkürluren benötigt werden, um den Fator 100 gedinger. Erfindungsgemäß hat sich gezeigt, daß die Ausbeute an blologisch aktivem hotorologen der Protein im Kulturmedium in Gegenwart von PPV min das Sfäsche gedeingert zubenwarden kann, weshalb die Verwendung von PVP im Kulturmedium im erfindungsgemäßen Verfahren bevorzugtist. [0022] Destillierte Angaben über die Kultureung weiterer erfindungsgemäßen verfahren bevorzugtist. [0022] Destillierte Angaben über die Kultureung weiterer erfindungsgemäßen verfahren bevorzugtist. [0022] Destillierte Angaben über die Kultureung weiterer erfindungsgemäßen verfahren bevorzugtist. [0022] Destillerte Angaben über die Kultureung weiterer erfindungsgemäßen Verfahren beschrieben (s. R. F. Wilhelte Bistenbenlondsteins Stufsken zum Messenkultur von Messen unter benonderse Berischeibtim der der Kulturen Messenkultur von Messen unter benonderse Berischeibtimen der

z. B. E. Wilbert, Biotechnologische Studien zur Massenkultur von Moosen unter besonderer Berücksichtigung des Arachidonsäurestoffwechsels, Dissertation, Universität Meinz (1991); H. Rudolph und S. Rasmussen, Studies on secondary metabolism of Sphagnum cultivated in bioreactors, Crypt. Bot., 3, S. 67-73 (1992); Im Rahmen der voriegenden Erifndung besonders bevorzugtist die Verwendung von Physcomiterila, Insbesonders, da alle gängigen molokulariologischen Techniken für diesen Organismus etabliert sind (Übersicht bei R. Reski, Development, genetics and molecular blology of mosses, Bot. Acta, 111, S. 1-15 (1999).

[00:33] Für die biotschnologische Nutzung von *Physiconitrella zur* Produktion hoterologer Proteine wurden geeignete Transformationsysteme ontwickelt. Erfolgreiche Transformationen wurden beispleisweise mit der "Ert-eite gun" auch den direkten DNA-Transfer in Protonemagewebe durchgeführt. Ebenfalls erfolgreich war der PEG-vermittelte DNA-Transfer im Moseprotopitasten. Diese Transformationsmethode wurde für *Physicomitrella* mehrfach beschrieben und führt sowohl zu transienten als auch zu stabilen Transformanten (s. z. B.K. Reutter und H. Teaks), "Production of a heterologous protein in bioreactor cultures of fully differentiated moss plants, PI. Tissue culture, @ Biolech, 2, S.

142-147 (1996)).
[0024] Obwohl die vorliegende Erfindung grundsätzlich zur Herstellung jedweder proteinöser Substanzen geeignet ist, wird nachfolgend die Herstellung eines pharmazeutisch releventen Proteins am Belspiel des humanen "Vascular

Endotholial Growth Factor" (VEGF) dargestell.

[0025] Der VEGF wurde erstmals von N. Ferrara und W.J. Henzel isoliert (Pitultary folicular cells sacrate a novel heparin-binding growth factor specific for vascular endothelial cells, Blochem, Biophys, Res. Commun., 161,S. 851-858 (1880) und als Regulationsfalor für die kontrollert Angiogenese und Endotheloribellung unter nomalen physiologischen Bedingungen charakterisiert (N. Ferrara et al., The vascular endothelial growth factor family of polypeptidas, J. Cell. Blochem, 47, S. 211-218 (1991)). Sie konnien ebertalite zeigen, daß dieser Wachstumsfaktor sehr spezifisch auf vaskuläre Endothelzellen wirkt und für andere Zellippen insäktlist. Erd VEGF sie an über Disutflördicken verknigtites homodimeres Glykoprotein. Vier verschiedene Formen des humanen VEGF sieh not VEGF-fells. VEGF gegen und 121, 165, 189 and 269 Aminosäuren lang und entstehen durch alternitives Spließen der VEGF-fells. VEGF gegen und verschung nicht einer felalen Leber cDNA nachgewiesen, wogegen Transkripte von VEGF-fells, VEGF ges und VEGF-fells und Endote beitzen Leadorsequenzen für die Sekretion, aber nur die beiden kleinsten Formen werden effektiv sekretiert (s. z.B. G. Martiny-Baron und D. Marmé, VEGF-melly Grossen sich verschen Grossen und er Gestellen und Sekretion, deen und de beiden kleinsten Formen werden effektiv sekretiert (s. z.B. G. Martiny-Baron und D. Marmé, VEGF-modrated tumor andiogenossis: A new terrare for cancer ferenzav Curr. Own Bioschnol. 6. S. 67, 868 (1965).

10026] Sowoh für die Entwicklung und Verbasserung bestehender Tumor-Therapkeansätze als auch für die Cherakensisierung des VEGF wurden und werden entsprechende Mengen des VEGF benötigt. 2D Beginn der zur vorliegenden Erfindung durchgeführten Arbeiten war ausschließlich die rekombinante Produktion des VEGF mittols des BaculovinzExpressionssystems in insekterzeillen beschrieben (z.B. B.L. Friebich et al., Synthesis and assembly of functionally active human vascular endoftellag growth factor homodinnes in Insect deils, Eur. J. Blochem., 211, 5.19-26 (1993). Als weitere Produktionsorganismen kamen Saccharomyces cerevisien (S. Kondo et al., The ehortest isoform of human vascular endoftellag growth factor/vascular permeability factor (VEGFP/Fr<sub>En</sub>) produced by Saccharomyces cerevisiae promotes both angiogenesis and vascular permeability, Blochim. Blochys. Acts., 1243, S. 195-202 (1995), die Hele Pichie pastoris (D. Mohanne) et al., Expression of biologically active human vascular endothelial growth factors in 4 of the University of the Characteristic of the Characteristic of the University of the Universit

#### Beispiele

## Zusammenfassung

[0027] Mit der Etablierung steuerbarer Massenkulturen von Physcombrolle patens (Routter und Reski, a.e.O.) sowie von Methoden des DNA-Transfers in das Laubrmoso Physcombrelle patens (R. Routter, Expression heterologer Geen in Physcomitrolla patens (Hedw.) B.S.G., Dissentation, Universität Hamburg (1994)) waren die Grundvoraussetzungen für eine blotechenologische Nutzung dieser Pflanzer geschaffen.

[0028] In zunächst durchgeführten Arbeiten wurde anhand von transgenen Physcomitrella-Linlen, die aus der Arbeit von Reutler (a.a. C., 1994) stammten, die laughfüstige Stabilität der Integration gezeigt. Die Expression der beispielhartt hierfür eingesetzten heterologen *ptt*/I – und dus-Gene konnte auch nach vier Jahren poch in achbewissen twerden.

[0029] Die Bioreaktorkultur von Physcomitrelle wurde optimient. Es wurde ein Rühtrer ontwickeit, der eine Zerfeinerung der Protonenen bewirkt und somit die erforderliche Homopenität der Kluttr bei kontinuteriichen Umdenbungszehlen von 300 - 500 pm gewährleistet. Hierdurch wurde eine standerdielere Probenentnahme möglich. Gleichzeitig wurde die zugelüthet Lutt gleichmäßiger in der Pitissigkultur verstellt. Unter diesen Bedingungen konnt gezeigt werden, daß Biomasse- und Proteirentwicklung ohne pH-Regulation von außen gleich verlaufen wie mit pH-Regulation; diese ist somit überrachenderweise en Icht notwerdig. Es konnto unter semikonlinusierheine Bedingungen eine wöchenteiliche Biomasseproduktion von 500 mg Trockengewicht bzw. 22 mg Gesamtprotein pro Liter erzielt werden. Das bedeutzt eine Stiegenung der Scansseproduktion und esa fünflichen gegennüber der horkformitichen 51 Gleisekolbenkultur bei verstellt werden. Das konnton der Stiegenschaft der der des fürflichen gegennüber der horkformitichen 51 Gleisekolbenkultur bei verstellt werden. Des konnton des Knop-Mediums auf ein Zehntel führte zu ähnlichen Werten und eomit zu einer Kasterorduktion.

[0030] Die Zugabo von 6mM Ammonlumtartrat beschleunigte durch Verkürzung der lag-Phase die Biomasseentwicklung. Mit der Zugabe von Ammonlumtartrat wurden gleichzeitig Kulturen erhalten, die fest eusschließlich Chloronemazellen umlaßten. Mit Hilfe der Durchflußzytemothe konnte für diese Kulturen gezeigt werden, daß die Zeilen sich 
zu nahezu hundert Prozent in der Scill-Phase odes Eclzyklus bestrachen. Weitere physiologische Untersuchungen mit 
Auxin sowie Untersuchungen mit den differenzierungsspezifischen Mutanten anfalt zu der anfalt setzlich abestätigt 
aus dich erhalten zu dem Schluß, daß sich Caulonemazellen in der überwiegenden Zeit in der G1/G0-Phase und 
Chloronemazellen hauptsächlich in der G2M-Phase befinden.

[0031] Mit dem 1'-Promotor aus Agrobakterien wurde ein Promotor auf eine mögliche Induzierbarkeit im Moos unter einsucht, Das Gen der β-Glucuronidase (gus) diente als Markergen. In transient transformierten Moosprotoplasten (Transformationsrate = 3x10<sup>-4</sup>) konnte nach Induktion mit 5 μM Indol-3-Essigsäure die Expression des gus-Gens beobachtet werden. In den Kontrollen konnte eine Expression in keinem Fall beobachtet werden.

[0032] Das Gen für die 121 Aminosäuron große Spleißform des humanen vasculären endorheilalen Wachstumefaktors (VEGF<sub>164</sub>) undre mit Transformationsration von 5.xt of \*und 33,110 \*in physionntitrelat ransferient i Heritir wurde das Gen hinter den konstitutivon 35s-Fromotor und in den für Pflanzen geelgneten Transformationsveltor pFlT98 könlert. In einem zweiten Ansatz wurde zusätzlich die für das zugehörige humane ER-Translippetitek kodierende Sequenz kloniert. Durch Southern-Analysen der erhatation stabilen Transformatien konnte die Integration der heterologen DNA nachgewissen und die Art der integration beschrieben worden. Northern-Analysen ergaben für diese Transformanten den Nachweis des prellt und der beitem VEGF-Transkript. Der Nachweis der Expression des VEGF<sub>173</sub> in den Mooszellen konnte mit der indirekten Immunfluorsszonz orbracht werden. Mit Hille des Konfokalen Laserscanning Mitroskops konnte das Protein indeutig in den zellen lokalisiert werden. Diese Untersuchungen ergaben für die Transformanten ohne Transliepetiid, daß das Protein insbesondere im Cytoplasma lokalisiert ist. In den Transformatien, die zusätzlich das Stranskopted für das Er anhatten, it das Protein in den Kombrotischen und in den Sprizerherschen.

der aplkalen Zellen - Orte mit sehr hohem ER-Antell - zu finden. Durch die Anwendung von ELISA sowie zweier Funktionalfällsstests auf das aus dem Kulturmedium gewonnene VEGF-Protein konnte die biologische Aktivität des erfindungsgemäß hergestellten heterologen Proteins nachgewiesen werden.

#### Material und Methoden:

[0033] Die verwendeten Chemikalien wurden, soforn im Text nicht anders erwähnt, in p.a. Qualität von den Firmen Fluka (Neu-Ulm), Merck (Darmstadt), Roth (Karisruhe), Sorva (Heidelberg) sowie Sigma (Delsenhofen) bezogen. [0034] Lösungen wurden in aufbereitetem, pyrogenfreiem Wasser, im wateren Text als H.A.O bezoichnet, aus einer

Milli-Q Water System Wasseraufbereitungsanlage (Millipore, Eschborn) angesetzt.

[0035] Restriktionsendonukleasen, DNA-modifizierende Enzyme und molekularbiologische Kits wurden von den Firmen AGS (Heiddeberg), Amersham (Braunschweig), Applied Biosystems (Weiterstadt), Biometra (Göttingen), Soehringer Mannheim GmbH (Mannheim), Genomed (Bad Deynhausen), New England Biolabs (Schwa bach/Taurus), Novagen (Madison, Wisconsin, USA), Pharmacia (Freiburg), Olagen (Hilden) und Stratagene (Heiddeberg) bezogen. Sie wurden, soweit nicht anders erwähnt, nach Herstellerrangaben verwendet.

#### Vektoren und Konstrukte

[0036] Das Plasmid pCYTEXP-VEGF<sub>121</sub> list ein Derivat von pCYTEXP1 (T.N. Belev et al., A fully modular vector system for the optimization of gene expression in Escherichia coli, Plasmid, 26, S. 147-150 (1991)), in dem die cDNA des humanen VEGF121 für die Expression in E. coli integriert ist. Die cDNA des VEGF121 wird aus pCYTEXP-VEGF121 mit den Restriktionsendonucleasen Nde I und Sal I herausgeschnitten, gereinigt und "blunt end" in die Sma I-Schnittstelle von pRT101 (R. Töpfer et al., A set of plant expression vectors for transcriptional and translational fusions, Nucleic Acids Res., 15, S. 5890 (1987)) zwischen den 35S-Promotor und die Polyagenvlierungsseguenz des CaMV kloniert. Mit Hin dill wird die so erhaltene Kassette wiederum herausgeschnitten und in die Hin dill Bestriktionsschnittstelle des Transformationsvektors pRT99 klonlert. pRT99 verfügt neben einer multiplen Klonierungsstelle über das Neomycinphosphotransferase-Gen unter der Regulation des 35S-Promotors und der dazugehörigen Polyadenyllerungssequenz aus dem CaMV (R. Töpfer et al., Versatile cloning vectors for translent gene expression and direct gene transfer in plant cells, Nucleic Acids Res., 16, S. 8725 (1988)). Dieses Gen vermittelt in stabil transformierten Pflanzen eine Resistenz gegen das Antibiotikum G418. Die Vermehrung der Plasmide erfolgt in dem Escherichia coli Stamm DH5α (J. Sambrook et al., Molecular cloning: a laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, New York (1989)). [0037] Aus dem urspründlich für die Expression des VEGF<sub>121</sub> in Insektenzellen konstruierten Vektor pVE-121, der zusätzlich zu der VEGF121-Sequenz die DNA umfaßt, die für das natürliche Transitpeptid codiert, welches in tierischen Zellsystemen die Sckretion über das endoplasmatische Reticulum in das Medium vermittelt (Fiebich et al., Synthesis and assembly of functionally active human vascular endothelial growth factor homodimers in insect cells, Eur. J. Biochem., 211, S. 19-26 (1993)), wird die cDNA durch die Restriktionsenzyme Bam HI und Bgl II herausgeschnitten und über pRT101 in pRT99 kloniert und überprüft.

[0038] Das Plasmid pNA201 ist ein Derivat des binären Vektors pBI101 (A.R. Jefferson et al., Assaying chimeric genes in plants: The GUS gene fusion system, Plant Mol. Rep., 5, S. 387-405 (1987)). Es enthält als Selektionsmarker für Pflanzon des ngtiff Gen unter dem Nopalinsynthase-Promotor. Das ebenfalle vorhandene gus-Gen wird durch den 11-Promotor aus Agrobakterium tumeflaciens reguliert. pNA201 eignet sich für die direkte Transformation von Physocmittella patens.

## Antikörper

45

[0039] Es werden zwel verschiedene Antikôrper gegon das VEGF Protein verwendet. Der erste Antikôrper ist ein Kaninchen-Anti-VEGF-Antikôrper und gegen ein synthelisches Peptid, welches den Aminosäuren 1-20 des nattven humanen VEGF entspricht, gerichtet (Flebich et al., a.e.O. (1993)). Der zweite Antikôrper ist ein monoklonaler, gegen das humane VEGF-<sub>19</sub>, Protein gerichteter Maus-Antikôrper (Raß Systems, Wiesbadden).

#### Pflanzenmaterial

[0040] Elngesetzt wird der Wildtypstamm des Laubmooses *Physcomitralis patens* (Hodw) B.S.G., der aus der Sammlung des Arbeitsbersiches Genetik in histlut für Allgemeine Sotlank fer Universtätt Hamburg stammt. Er pati auf den von H.L.K. Whitehouse in Granaden Wood, Huntingdonshire (England) gesammelten Stamm 16/14 zurück, der aus einer Soore subkultivier wurde.

[0041] Der Wildtypstamm wird entweder in Flüssigkultur mit Knop-Medium (B. Reski und W.O. Abel, Induction of budding on chloronemata and caulonemata of the moss, *Physcomitrella patens*, using isopentenyladenine, Planta,

165, S. 354-358 (1985)) oder auf Knop-Festmedium mit 1% Oxoid-Agar (Unipath, Basingstoke, England) kultiviert. Die Flüssigkultur wird wie bei Reski (a.a.O., 1990) beschrieben durchgeführt.

#### Bioreaktorkultur

5

[0042] Zur Massenanzucht wird Pflanzenmaterial in einem 7 1-Doppelwand-Glasrundkolben Bioreektor (Applikon Biotek, Knüllwald) kultiviert. Abluftkühler, Beiüftungsrohr, pH-Elektrode (Conducta, Gerlingen), Temperaturfühler, Rührwerk, Probenentnahmerohr sowie die Zuflüsse für Säure, Lauge und Medjum werden bei diesem Bioreaktorsystem durch Bohrungen im Deckel von oben in den Kulturraum eingeführt. Die Kultivierung erfolgt bei 25°C und wird durch ein entsprechend eingestelltes Wasserbad, welches mit dem Doppelmantol verbunden ist, geregelt. Bei den Versuchsdurchgängen, die mit pH-Regelung durchgeführt werden, wird dieser durch die Titrationseinheit konstant auf pH 5.8 gehalten. Temperaturmessung und pH-Regelung werden durch den Biocontroller ADI 1030 (Applikon Biotek, Knüllwald) gewährleistet. Die Rührerdrehzahl kann durch den Motorregler ADI 1012 (Applikon Biotek, Knüllwald) variiert werden. Das Kulturmedium wird konstant mit 1 bar Luft über ein poröses Einblaselement belüftet. Um Keimfreiheit im Kulturgefäß zu gewährleisten, werden alle Zu- und Abluftleitungen mit Sterilfiltern (Midisart, 0,2 µm; Sartorlus, Göttingen) versehen. Die Bioreaktorkuftur wird in einem Kulturschrank mit Beleuchtung von der Seite (Weißlicht; Osram L. 40W/20; max. 100 μmols 1m<sup>-2</sup>) durchgeführt. Das Animpfen der Kulturen erfolgt mit 0.5 bis 1 g FG Pflanzenmaterial pro Liter Bioreaktorkultur unter sterilen Bedingungen. Das Probenentnahmerohr befindet sich auf Höhe des Rührers. wodurch unter Rühren eine gleichmäßige Probenentnahme gewährleistet wird. Kleine Probenmangen (< 100 ml) werden mit einer sterilen Spritze über einen Luer Lock-Anschluß genommen, für die Entnahme großer Probenvolumina wird beispielweise eine Schlauchpumpe Typ 302/3A mit Kopf 501 RI (Sartorius, Göttingen) verwendet.

[0043] Durch die Zugabe von 5 mM Ammoniumtartrat zum Knop-Medlum werden Chloronernakulturen des Wildlyps erzeugt.

[0044] Unter Anwesenheit des Stabilisators Polyvinylpyrrolidon (PVP) im Kulturmedium kann die Ausbeute an freigesetztern biologisch aktiven heterologen Protein deutlich gesteigert werden.

[0045] Die während der Protonemaentwicklung stattfindende Differenzierung des Caulonemas kann durch exogene Zugabe von physiologischen Auximengen Induziert und verstärkt werden, wobei Konzentrationen von z.B. 5 µmol/I Indol-3-ossigsäure (IAA) geeignet sind.

[0046] Für die Füssigkultur von Transformanten unter Selektionsdruck werden dem Knop-Medium 50 mg/l des An-biotikums G418 (Calbiochem, Bad Soden) zugegeben. Hierzu werden die Kulturen alle zehn Tage direkt vor dem Zerklehenr mit sterilen 100 µm Sieben (Wilson Sieves, Nottingham, England) abfiltriert und in mit Selektionsmedium gefüllten Erienmeyerkolben überführt.

[0047] Für Nährsalzversuche wird das Knop-Medium im Verhältnis 1:10 mit H<sub>2</sub>O verdünnt.

# Transformation

[0048] Als Transformationsmethode wird der PEG-vermittelte direkte DNA-Transfer in Protoplasten nach Reutter und Raski (a.a.O., 1999) gewählt. Bei jeder Transformation werden 50 jg Plasmid-DNA pro 3x10<sup>5</sup> Protoplasten eingesetzt. Die Regeneration der Protoplasten und die Selektion auf stabile Transformanten erfolgt, sowieit nicht anders erwähnt, nach Routter und Reskil (a.a.O., 1996).

## Indirekte Immunfluoreszenz

# [0049]

50

	Puffer	MSB	100 mM PIPES; 5-10 mM EGTA, 5 mM MgSO <sub>4</sub> , pH 6,8	
		F-MSB	MSB +5% DMSO	
		E-MSB	MSB + 5% DMSO + 5% Nonidet	
		W-MSB	MSB 1:2 mit H <sub>2</sub> O verdünnt (Waschpuffer)	
Enzymiösung			1% Cellulase, 1% Pektinase, 2% Driselase in MSB, pH	
			5,6 (alle Sigma, Deisenhofen)	

[0050] Zur Fixiorung der Moesprotonemen werden diese in 1,25% Gluteraldehyd in F-MSB (v/v) für maximal 10 Minuten inkubiert und kurz in W-MSB gewaschen. Anschließend vird mit 2% Pereformaldehyd in MSB (v/v) für 40 min inkubiert und 5x mit W-MSB gewaschen (fx spülen; 2x 5 min waschen).

[0051] Die Reduktion freier, nicht auswaschbarer Aldehyde erfolgt durch Zugabe von MSB und einer Spateispitze festem Borhydrid mit einer Inkubationszeit von 10 min. Das Borhydrid wird durch dreimaliges Waschen mit W-MSB enfernt.

[0052] Im nächsten Schritt werden die Zellwände durch die Zugabe der Enzymlösung für 10 min durchlässig gemacht.

5 Die enzymatische Reaktion wird durch eine pH-Änderung (MSB, pH 6,8) abgestoppt. Es wird erneut 3x mit W-MSB gewaschen.

[0053] Durch Inkubation mit einer Detergenzlösung über einen Zeitraum von 120 min werden Chlorophylle extrahlert. Die Lösung wird durch dreimaliges Waschen mit W-MSB wieder entfernt.

[0054] Nach dieser Vorbereitung können die Moosprotonemen mit dem primären Antikörper (Anti-VEGET; 1/50 verd.) inkübeln verden. Dies erfoligt für 46 min bel 175°C. Nach drömleigem Waschen mit W-MSB wird der markients eekundäre Antikörper (Anti-Kaninchen oder Anti-Maue; 1/80 verd; mit Fluoresceinisothlooyanst (FITC) (Molecular Probes, Leiden, Niederfande) markient für 45 min bei 37°C zugegeben. Zusätzinb zu den 3 Wasschantiten wie oben, die vier verden mit W-MSB - 0,1 % Triton gewaschen. Anschließend werden die Protonemen in W-MSB aufgenommen und mindestens füber Nacht bei 47°C celaeert.

5 [0055] Die Auswertung erfolgt mit Hilfe eines konfokalen Laserscanning-Mikroskops (CLSM) des Typs TCS 4D (Leica Lasertechnik, Heidelberg) und der Software Scanware 5,0 (Leica Lasertechnik, Heidelberg).

[0055] Die Proben worden für die Untersuchung mit dem CLSM auf elnem Objektirtiger in die "Mounting-solution" (Daboo, Sigma, Deisenhören) spörzent. Die Anneugung des an den seikundiaren Antiköper getoppelen Fluorescenz-farbstoffes FTCC erfolgt mit Hilfe eines Argon-Krypton Lasers bei einer Wellenlänge von 488 nm. Das FTC emittlert das Licht mit leiner Wellenlänge von 528 nm.

#### ELISA-Test

[0057] Die qualitätive und quantitative Bestimmung des In entsprechend transformierten Moospflanzen gebildeten VEGF-Proteins im Kulturmedium erfolgt nach herkörmilichen Verfahren mittels ELISA-Test zunerfunding der oben beschriebenen Antikörper. Eine Menge von 200 ul Kulturmedium wird direkt dem ELISA-Test zunerfuhrt.

#### Funktionalitätstesta

(0058) Die Überprüfung der biologischen Aktivität des rekombinant gebildeten und aus dem Kulturmedium gewonnenem VEGF erfolgt unter Anwendung des Milogenic Assay' (Miyazone et al., Purification and properties of an endorbeilial cell growth factor from human platelates. J. Biol. Chem., 262, S. 4098-4105 (1987) sowie des 'Dey'1-5 lordoallantoic-membrane engiogenesis Assay' (Wilting et al., A morphological study of the rabbit corneal assay, Anat. Embryol., 183, S. 1167-1174 (1991). Zuvor wird das Kulturmedum ultraffriert, lyophilishert und anschließend in Puffer resuspendiert. Gawünschtenfalls kann ein weiterer Reinigungsschrift über eine Katlonersätule erfolgen.

## Induktion des 1'-Promotors

[9059] Die Induzierbarkeit des 11-Promotors durch Auxin wird mit 5 "mol/I Indo-3-essigisäure (I/A) getestet. 100 µi Protoplastensillquots eines Transformationsansatzes mit pNA201 werden fünf Tage nach der Transformation in die Verifeltrigen einer 98-Loch-Mikrotilreplatte (Nunc, Wiesbaden) überführt. Die Protoplastensuspensionen werden mit IAA (Endkonz. = 5 µN) für fünf Stunden inkubiert. Die Auswertung der Indu/dionsversuche erfolgt direkt im Anschluß an die Inkubationszeit mit Hirte des qualitätiven §-Giuucinofidese Nachweisse.

# 45 Qualitativer Nachweis der β-Glucuronidase

[0060] Die β-Glucuronidaseaktivität wird mit einem qualitativen Test bestimmt (A.R. Jefferson, Assaying chimeric genes in plants: The GUS gene fusion system, Plant Mol. Rep., 5, S. 387-405 (1987)).

50	Substratpuffer	50 mM K <sub>3</sub> Fe(CN) <sub>6</sub>	50 mM Na <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub>		
		50 mM K <sub>4</sub> Fe(CN) <sub>6</sub>	1 % (v/v) Triton X-100		
		50 mM NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	10 mM EDTA, pH 7,0		
35		4 mg/ml PVP (MG 10000)			
	Färbelösung	12,5 mg 5-Bromo-4-chloro-3-indolyl-glucuronic-acid (Biomol, Hamburg) gelöst in 250 μl N, N-Dirnethylformamid / 50 ml Substratpuffer			

[0061] Moosprotonemen und -protoplasten in Knop- bzw. Regenerationsmedium werden in gleichem Volumen Färbelösung bei 37°C bis zu 72 Stunden inkublert und direkt im Anschluß unter Verwendung eines Mikroskops ausgewertet

## Ergebnisse

#### Homogenität der Bioreaktor-Kultur - Probenentnahme

[0062] Bei Zellkuturen ist eine standardisierte Probenentnehme nur aus hornogenen Kulturen gewährleistet. Das e Wachstum des Protonenas zu langon Zolläden führt nach längrerer Kulturden häufig zu Zollaggregaten und ersten zur inhornogenen Verfellung des Pflanzermaterials in den Flüseigkulturen. Zur Vermeidung dieser Aggregatbildung wird in bestimmten Zeitintervallen - im Bioreaktor ab Tag 10 alle zwei Tage und in der Schüttelkultur alle 12 Tage - eine Zeffdeinerung der Protonenen durch Verwendung von Rührern/Hornogenisatoren mit höhen Umderhungszeinber der Schüttelkultur alle 12 Tage - eine Felden. Um kontinulerliche Bedingungen im Bioreaktor bei gleichzeitig standardisleiter Probenentnahme auch über dehe Felge Kulturdauer zu ermöglichen, empfleihlis sich die Modifikation einen Turbinennüffwers mit der Bütchbistern durch Unfunktionieren der Rührbiattränder mittels Anschleifen zu Scherblätern. Hierdurch ist es möglich, durch ständiges "Rührber" mit 300 - 500 zm homogene Bioreaktorkulturen zu stahen.

[0063] Die Entwicklung der Biomasse (in TG [mg/li]) in einem Zeitraum von 35 Tagen (840 h) bei 500 rpm ist in den Kontrollkulturen mit dem Turbinenrührer die gleiche wie in Bioreaktorkulturen, die mit dem Scherblattrührer gerührt wurden.

[0064] Die Homogenität der Kulturen wird durch den Vergleich von jeweils sechs parallelen Probeentnahmen beurleilt. Als Vergleichspearmeiter wird das Trockengewicht von Pilanzermaterial aus to 0m jir Probenvolumen bestimmt. Beil Verwendung eines unweränderten Turbinenrührers nihmt die Standardabwelchung mit dem Anstieg der Konzentation der Biomasse zu. Das Sirbinen mit dem Scherbitäthürber hat zur Folge, die die Standardabwelchungen der Probenertnahmen gleich gering bleiben. Dies 880 den Scherbitäthürber hat zur Folge, daß den Standardabwelchungen der Probenertnahmen gleich gering bleiben. Dies 880 den Scherbitäthürber dem modifizierten Rührer über einen Zeitraum von 35 Tägen eine gleichmaßis homogene Kultur erhalten werden kann.

#### Untersuchungen zur Induzierbarkeit des 1'-Promotors

Ø [0065] In dem Plasmid pNA201 liegt der 1'-Promotor als Kontrollelement vor dem gue Gen. F\u00fcr Induzierungsversuche im Moos ist der bekannte β-Gluorenläse-Test als Expressionsnachweis geeignet. In Versuchen mit transgenem Tabak wird beobachtet, daß der 1'-Promotor in Gewebe mit hohem Auxingeheit zur Expression der β-Gluorundiese f\u00fcrnt, weshalb f\u00fcr diesen Promotor eine Auxinabh\u00e4ngig\u00e4\u00fcr vernutet wird. Die Induzierbarkeit des 1'-Promotors durch Auxin in Physometrielle geltens wird in transformiern Protoplasten untersucht.

39 [0066] Die Transformationsansätze werden mit (5 h) und ohne Inkubation mit 5 µM Indol-3-eesigsäure (IAA) dem p-Glucuronidase-Tost unterzogen. In den Kontrollen ohne Zugabe von IAA werden bei der mikroskopischen Auswertung in kolmen Ansetz blaue Protoplasten gefunden. Die Ausvertung der Protoplasten gleim tälkun inkublient werden, ergibt dagegen den Nachweis der Expression des gus-Gens. Anhand der blauen Protoplasten wird eine Transformationstate von 3x10 er zugebe. Dies sit ein deutlicher Hinweis auf die Induzierberkeit des 1-Promotors in transient transformieren Mosprotoplasten durch des Pflagnenhormon Ausrenhorma.

## Erstellung der Vektoren für die VEGF-Transformationen

0667] Für die Transformationen der cDNA des VEGFr<sub>cg</sub> ohne Leadersequenz, im welteren VEGFC genannt, und der cDNA des VEGF<sub>cg</sub> ohne Leadersequenz, im welteren VEGFC Genannt, und der cDNA des VEGF<sub>cg</sub> nut Leadersequenz, im welteren VEGFC genannt, and der cDNA und verben eine für Pflanzen geeignete Promotor/Terminierungs-Einheit zu klonieren. Hierfür werden der 3SC CaMV-Promotor und das dazugehörige Polyaderwijerungssignel gewählt. Die entsprechend vorbereitende CDNA-Sequenzen des VEGF worden in die Sma I Restriktionsschnittstalle der multiplen Klonierungsstelle des Veklors pRTO13 (klonier.

690 [0068] Mit einem aus dem Endbereich des 35S-Promotors abgeleiteten Primer werden die entstandenen Vektoren (pRT101VEGFC 3 und VEGFP 21) sequenziert und die xorrekte Integration zwischen Promotor und Polyadenyllerungsstelle überprüft.

[0069] Die entstandenen Kassetten worden mit dem Rastriktionsenzym Hin dill heraissgeschnitten und in den eigentlichen Transformationsvektor pRT99 in die Hin dill Schnittstelle könniert (pRT99VEGFC 3 und VEGFP 21). Die

Orientferung der Kassetten zur NPTII-Kassette kann über eine Restriktion mit Smal und Hinc il ermittelt werden, Bet
einer Promotor zu Polyadenylierungssignal-Orientierung erhält man ein 5250 (VEGFC) bzw. 5380 bp (VEGFP) großes
Fragment, bei umgekehrter Orientierung ein 1100 (VEGFC)/1230 (VEGFP) sowie ein 4150 bp (VEGFC und P) großes
Fragment. Die Restriktionsanalysen lassen nur ein 5250/3830 bp-Fragment erkennen, der Einbau der VEGFC/P-Kas-

setten ist somit in Promotor zu Polyadenyllerungssignal- Orientierung zum notif-Gen des pHT99 erfolgt.

#### VEGFC-Transformationen in Physcomitrella

5 [0070] Die absolute Transformationsrate f\(\tilde{\text{u}}\) die Transformation des VEGFC-Konstrukt in Wildtyp-Protoplasten betr\(\text{igt}\) bei konstanter Stabilit\(\text{id}\) der Transformanten nach mehrfachem Wechsel von Knopmedium zu Solektionsmedium 0.5x10-5

## Nachweis der Integration des transformierten Plasmids

[0071] Der Nachwels der erfolgten Integration ins pflanzliche Genom wird unter Anwendung der Southern-Hybridisierung erbracht.

Als Sonden werden einerselts ein Noc I-Fragment des npt II-Gens aus pRT99 und andererseits ein Nde I/Sal I-Fragment des VEGFC aus pCYTEXP-VEGF<sub>191</sub> verwendet.

[0072] Die in der ungespaltenen Gesamt-DNA der Transformanten detektierten Signale belegen die erfolgreiche Integration der Plasmid-DNA in das pflanzliche Genom. Der Erhalt der gesamten 35S-VEGFC-PolyA-Kassette auch nach der Integration wird durch die Reetriktion mit Hin dill untersucht. Mit diesem Restriktionsenzym wird, sofern die Kassette bei der integration inräkt geblieben ist, ein 1100 bp großes Fragment aus der Gesamt-DNA herausgespalten [0073] Das Hybridisierungsmuster mit der VEGFC-Sonde zeigt für alle Transformanten ein Fragment von 1100 bp.

Damit wird der Nechweis der Integration der vollständigen VEGFC-Expressionseinheit, die Voraussetzung für die korrekte Transkription und Expression des VEGF<sub>121</sub> im Moos ist, erbracht.

#### Nachweis der Transkription der heterologen Gene

5 [0074] Die Transkripte der heterologen Gene VEGFC und NPTII aus den Transformanten werden mit dem nichtradioaktiven DiG-Detektionssystem unter Verwendung der VEGF- und der NPT II-Sonden nachgewiesen. Die Größen für die Im Fluorogramm detektierten Transkripte liegen mit 750 Nukleotiden für das WEGFC-Transkript und 1100 Nukleotiden für das NPT II-Transkript in der jeweils erwarteten Größenordnung. In der WT-Kontrolle wird erwartungsgemäß keines der beitden heterologen Transkripte detektier.

## Analyse der Transformanten mit humanem Transitpeptid

30

an.

45

[0075] Mit dem PEG-vermittelten DNA-Transfer von 50 µg pRT99P 21 Plasmid-DNA pro Transformationsansatz werden Transformanten erzeugt, die auf Selektionsmedlum dauerhalt stabil sind. Daraus ergibt sich eine stabile Transformationsrate von 3.0x10°2

## Nachweis der Integration des transformierten Plasmids

[0076] Der Nachweis der Integration für die zuvor beschriebenen Transformanten mit Transitpeptid wird wie oben dargelegt mit dem Verlahren der Southern-Hybridslerung unter Verwendung der beschriebenen Sonden erbracht und die Hybridslerung von mit. Hin dill gespaltener Gesamt-DNA mit der VEGF-Sonde läßt ein 1230 bp großes Fragment erkennen: der Nachweis der Vollständigkeit der integrierten 35S-VEGFP-Polyk-Kassette.

## Nachweis der Transkription der heterologen Gene

[0077] Mit dem oben dargelegten Verfahren können sowohl NPTII- als auch VEGFP-Transkripte nachgewiesen werden.

# Nachweis des humanen VEGF<sub>121</sub> in transgenen Mooszellen mit dem Konfokalen Laserscanning Mikroskop

[0078] Bei dieser Methode wird das zu untersuchende Protein direkt in fixierten Zellen markiert. Die Auswerung erfolgt mit dem Konfokalen Laserscanning Mikroskop, mit welchem ein verbessertes Auflösungsvermögen als mit dem normalen Lichtmikroskop erzielt wird.

[0079] In den VEGFC-Transformanten sollte das rekombinante VEGF<sub>121</sub>-Protein, wenn es in den Mooszellen nacho welsbar Ist, im Cytoplasme akkurmulleren. In den VEGFP-Transformanten sollte es im ER-System nachzuweisen sein, wenn das Transitzeptid als Signal im Moos funktioniert.

[0080] Mit der Methode der Indirekten Immunfluoreszenz und einer computergestützten Auswertung mit dem Konfokalen Laserscanning Mikroskop ist es gelungen, die Expression des humanen VEGF<sub>104</sub> in transgenen Mooszellen

nachzuweisen. Darüber hinaus wird gezeigt, daß mit dem dazugehörigen humanen Transitpeptid der VEGF<sub>121</sub> in transgenem Moos erfolgreich In das endoplasmatische Retikulum transportiert wird.

#### Untersuchung des Vorhandenseins von VEGF im Kulturmedium

#### Untersuchung der biologischen Aktivität

[0082] Beide zur Überprüfung der biologischen Aktivität das in das Kulturmedium freigesetzten VEGF-Proteins eingesetzten Tests liefern positive Resultste und belegen, daß erfindungsgemäß hergesteilltes VEGF aus dem Kulturmedium mit der erwünschten biologischen Aktivität gewonnen werden kann.

#### Patentansprüche

5

10

- 9 1. Verfahren zur ihersteilung heterologer proteinöser Substanzen in pflanzlichen Materialien, dadurch gekennzelchnet, daß als pflanzliches Material Proteinema-Mosegewebe verwendet wird und die Gewinnung der hergestellten proteinösen Substanzen aus dem Kulturmedium ohne Auftrechen der produzierenden Gewebe oder Zeilen erfolgt.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die In das Kulturmedium freigesetzte proteinöse Substanz blologisch aktiv Ist.
  - Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzelchnet, daß ein Kulturmedium verwendet wird, welches frei von Zuckern, Vitaminen und Phytohormonen bzw. funktionellen Fragmenten derselben ist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Moosgewebe ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus Laubmoosen und Lebermoosen.
  - Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Moosgewebe aus Laubmoosen aus der Gruppe bestehend aus Physcomitrella, Funaria, Sphagnum und Ceratodon ausgewählt wird.
  - Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Moosgewebe aus Lebermoosen aus der Gruppe bestehend aus Marchantla und Sphaerocarpos ausgewählt wird.

## Claims

45

- A method for the production of heterologous proteinaceous substances in plant material, characterized in that
  protenems moss lissue is used as plant material and that the proteinaceous substances produced are obtained
  from the culture medium without disrupting the producing tissues or cells.
- The method according to claim 1, characterized in that the proteinaceous substance released into the culture medium is biologically active.
- The method according to claim 1 or 2, characterized in that a culture medium is used which is free from sugars,
   vitamins and phytohomones or functional fragments thereof.
  - The method according to any of claims 1 to 3, characterized in that the moss tissue is selected from the group of the mosses including liverworts.
  - The method according to claim 4, characterized in that the moss tissue is selected from mosses of the group consisting of Physcomitrella, Funaria, Sphagnum and Ceratodon.
    - 6. The method according to claim 4, characterized in that the moss tissue is selected from liverworts of the group

## consisting of Marchantia and Sphaerocarpos.

## Revendications

25

30

55

- Procédé de production de substances protéiques hétérologues dans des matériaux végétaux, caractérisé en ce que l'on utilise des tissus de protonema de bryophytes en tant que matériau végétal et en ce que l'obbention des substances protéiques fabriquées se fait à partir du milleu de culture sans rupture des tissus ou des cellules productrices.
- Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que la substance protéique libérée dans le milieu de culture est biologiquement active.
- Procédé selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que l'on utilise un milleu de culture qui est exempt de sucres, de vitamines et de phytohormones ou de fragments fonctionnels de ces dernières.
- 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le tissu de bryophyte est sélectionné parmi le groupe se composant des mousses et des hépatiques.
- Procédé selon la revendication 4, caractérisé en ce que le tissu de bryophyte est sélectionné parmi les mousses du groupe se composant de physicomitrella, Funaria, Sphagnum et Ceratodon.
  - Procédé selon la revendication 4, caractérisé en ce que le tissu de bryophyte est sélectionné parmit les hépatiques du groupe se composant de Marchantia et Sphaerocarpos.